## 【成份】

本品活性成份为右佐匹克隆。

化学名称: (+) -6- (5-氯吡啶-2-基) -7-[(4 甲基哌嗪-1-基) 羰氧基]-5,6-二氢吡咯[3,4-b]吡嗪-5-酮

### 化学结构式:

分子式: C17H17CIN6O3

分子量: 388.81

## 【适应症】

用于治疗失眠。

# 【规格】

3mg

### 【用法用量】

本品应个体化给药,成年人推荐起始剂量为入睡前 2mg,由于 3mg 可以更有效地延长睡眠时间,可根据临床需要起始剂量为 3mg 或增加到 3mg。

主诉入睡困难的老年患者推荐起始剂量为睡前 1mg, 必要时可增加到 2mg。有睡眠维持障

碍的老年患者推荐剂量为入睡前 2mg(见注意事项)。

如高脂肪饮食后立刻服用右佐匹克隆有可能会引起药物吸收缓慢,导致右佐匹克隆对睡眠潜伏期的作用降低(见药代动力学)。

特殊人群: 严重肝脏损伤患者应慎重使用本品, 初始剂量为 1mg。

合用 CYP 抑制剂: 与 CYP3A4 强抑制剂合用,本品初始剂量不应大于 1mg,必要时可增加至 2mg。

#### 【不良反应】

右佐匹克隆上市前研究中,大约有 400 名正常受试者参加了临床药理/药代动力学研究,大约 1500 名患者参加了安慰剂对照的临床有效性研究(相当于大约 263 个患者暴露/年)。成年患者与剂量相关的不良事件包括病毒感染、口干、眩晕、幻觉、感染、皮疹、味觉异常,其中味觉异常的剂量相关性最明显。老年患者中与剂量相关的副反应包括:疼痛、口干、味觉异常,其中味觉异常与剂量相关性最为明显。

由于临床试验中患者特征及其他因素的不同,这些数据不能用来预测正常医疗实践中不良事件的发生率。